BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

Offenlegungsschrift ® DE 197 52 127 A 1

Aktenzeichen: Anmeldetag:

197 52 127.4 25. 11. 97

29. 7.99 Offenlegungstag:

f) Int, Cl.6: C 08 F 20/06

C 08 F 20/02 A 61 L 15/60 B 01 J 20/26 C 02 F 1/56

(7) Anmelder:

Stockhausen GmbH & Co. KG, 47805 Krefeld, DE

② Erfinder:

Chmelir, Miroslav, Dr., 47803 Krefeld, DE; Dahmen, Kurt, Dr., 41239 Mönchengladbach, DE

Für die Beurteilung der Petentfähigkeit in Betracht zu ziehende Druckschriften:

39 10 563 A1 38 31 261 A1 DE DE 38 16 252 A1 DE 29 35 712 A1 US 50 75 344 ΕP 06 86 650 A1 EP 06 63 408 A2 EP 06 05 215 A1 EP 05 59 476 A1 EP 05 30 517 A1 EP 02 57 308 A2 EΡ 0171661A1 93 05 080 A1 WO

Derwent Abstrac: Ref. 91-264063/36 zu JP 3174-417-A;

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- Verfahren zur Herstellung von synthetischen Polymerisaten mit sehr niedrigem Restmonomergehalt, danach hergestellte Produkte und deren Verwendung
- Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von wasserlöslichen bzw. wasserquellbaren Polymerisaten aus Acrylsäure- und/oder Acrylsäurederivaten mit niedrigen Gehalten an Restmonomeren, das durch den Zusatz einer Stickstoffverbindung zu der zu polymerisierenden Monomerlösung und durch eine nachträgliche Erwärmung des Polymerisates bei Temperaturen von 120 bis 240°C charakterisiert ist. Die danach hergestellten Polymerisate eignen sich u. a. für den Einsatz als Flockungsmittel, Dispergatoren und Absorber.

1

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung synthetischer Polymerisate auf Basis der Acrylsäure und ihrer Derivate mit sehr niedrigem Restmonomergehalt. Die Polymerisate weisen ein hohes Molekulargewicht auf und sind entweder wasserlöslich oder besitzen ein hohes Aufnahmevermögen für Wasser, wäßrige Lösungen und Körperflüssigkeiten.

Verschiedene synthetische Polymerisate, die ein Absorp- . 10 tionsvermögen für Wasser und Körperflüssigkeiten aufweisen, sind in zahlreichen Patenten beschrieben: z.B. vernetzte Polymere und Copolymere auf Aeryl- oder Methacrylsäurebasis (US 4,018,951, US 4,066,583, US 4,062,817, 4,066,583, DE-OS 26 13 135, DE 27 12 043, DB 28 13 634) oder Acrylamidopropansulfonsäurecopolymerisate (DE 31 24 008). Diese Absorptionsmittel sind. praktisch wasserunlöslich und absorbieren im Gleichgewicht das Vielfache ihres Gewichts an Wasser, Urin oder anderen wäßrigen Lösungen. Noben dem hohen Aufnahme- 20 vermögen werden auch weitere Eigenschaften der synthetischen Absorptionsmittel wie z. B. nicdriger Restmonomergehalt, niedriger Anteil an wasserlöslichen Anteilen und hohe Gelfestigkeit der gequollenen Polymerpartikel in einigen Patentschriften erwähnt.

Bei der Herstellung von hochmolekularen wasserlöslichen oder wasserquellbaren, d. h. teilvernetzten Polymerisaten und Mischpolymerisaten zeigt sich, daß eine vollständige Umwandlung der Monomeren – vor allem der Monomeren auf Acrylsäurebasis – nicht möglich ist. Im technischen Maßstab werden üblicherweise Restmonomergehalte von 0,1 bis 0,5 Gew.-% im Polymerisat beobachtet.

Die Toxizität der im Polymerisat verbleibenden Monomeren ist allgemein bekannt, es wäre daher ein Verfahren zur Herstellung von Polymerisaten und Mischpolymerisaten, '35 die praktisch monomerfrei sind, sehr zweckmäßig. Da es bisher nicht möglich war, ein Polymerisationsverfahren so zu führen, daß praktisch keine Restmonomeren mehr verbleiben, wurde bisher versucht, die toxischen Restmonomeren durch Umwandlung in ihre unschädliche Derivate aus dem Polymerisat zu entfernen. So wurden in den DE-AS 1 070 377 und US 2,960,486 die wäßrigen Lösungen von hochmolekularen Acrylamidpolymerisaten mit Natriumdisulfitlösung vermischt und bei 80 bis 120°C getrocknet. Diese Verfahren setzen eine Verarbeitung des Polymerisats in sehr verdünnter (2 bis 3% igcr) Polymerlösung voraus, was unwirtschaftlich ist, und daher wurden diese Methoden in der Praxis kaum angewandt.

Die Behandlung von Polymergel mit wäßriger Lösung von Natriumbisulfit oder -metabisulfit wurde in der US. 3,755,280 und mit einem festen Alkalisulfit in der EP-175 554 beschrichen, wobei Restmonomergehalte von 0,03 bis 0,3 Gew.-% erhalten wurden. Zum gleichen Zweck wurden in der JP-PS 56/103207 ebenfalls Bisulfite, Sulfite und Pyrosulfite verwendet. Gasförniges Schwefeldioxid wurde zur 55 Herabsetzung der Acrylamidkonzentration in einem Emulsionspolymerisat in der US 3,780,006 benutzt. In der BP 505 163 wurden Polymerisate nach der beendeten Polymerisation mit einer Kombination von Metabisulfit und oberflächenaktiven Substanz (HLB von 3 bis 40) behandelt, wodurch Restmonomergehalte bis zu 10 ppm gesenkt werden. Für diese Nachbehandlung der Polymergele wurden 2 bis 5 Gcw.-% Metabisulfit (bez. auf das Polymergel mit 40% wS, d. h. 5 bis 12,5 Gew.-% Metabisulfit bcz. auf das trockene Polymerisat) notwendig um die gewünschte Restmonomersenkung zu erreichen. Diese hohen Mengen an Zusatzstoffen können sich sehr negativ auf die anwendungstechnischen Eigenschaften auswirken.

EP 303 518 A2 beschreibt Verfahren zur Herstellung von absorbierenden Polymeren auf Basis von Acrylsäure/Acrylamid, bei dem erfindungsgemäß ein hoher Neutralisationsgrad von 70 bis 100 Mol%, eine hohe Monomerkonzentrationen von mindestens 50% und eine Kombination aus thermisch zerfallenden Azo- und Redox-Initiatoren eingesetzt wird. Durch diese Bedingungen verläuft die Reaktion in der Weise, daß bereits während der Polymerisation alles Ansatzwasser verdampft, so daß eine nachfolgende Trocknung un-

terbleiben kann und die Restmonomergehalte unter 500 ppm, bevorzugt unter 200 ppm absinken sollen. Restmonomergehalte der Beispielsversuche sind nicht angegeben.

WO 94/20547 beschreibt Zusätze wie Bromat und Chlorat zur Polymerisationslösung und eine nachfolgende Erhitzung des fertigen Polymers, bei dem durch die Zusätze u. a. eine Reduzierung des Restmonomers erfolgt. Die Zugabe der Bromate und Chlorate kann auch nach der Polymerisation erfolgen. Trotz dieser Maßnahmen liegt der Restmonomergehalt der Polymerisate zwischen etwa 135 und

1100 ppm.

Die vorstehend beschriebenen Verfahren des Standes der Technik ermöglichen zwar eine erhebliche Reduzierung der Restmonomeren, sind jedoch mit einigen Nachteilen verbunden, wie die Geruchsbelästigung durch frei werdendes Schwefeldioxid, Korrosion der Anlage durch Schwefeloxidfolgeprodukte (z. B. schweflige Säure und Schwefelsäure sowie deren Salze im sauren Medium). Vor allem aber ist jede Nachbehandlung des fertig hergestellten Polymerisats ein zusätzlicher technologischer Schritt, der weitere Apparate bzw. Geräte und nicht unerheblichen Zeitaufwand verlangt, wobei auch die nicht unerhebliche Menge an Zusatzstoff im Endprodukt verbleibt und anwendungstechnische Eigenschaften negativ beeinflussen kann.

Die Aufgabe der Erfindung ist es daher, die als Flokkungs- oder Absorptionsmittel oder zu anderen Zwecken eingesetzten synthetischen Polymerisate von an sich bekannter chemischer Zusammensetzung mit hohem Molekulargewicht oder hohem Rückhaltevermögen für Wasser, wäßrige Flüssigkeiten und Körperflüssigkeiten unter bestimmten spezifischen Bedingungen herzustellen, um Endprodukte mit extrem niedrigem Restmonomergehalt und guten anwendungstechnische Eigenschaften zu erhalten, ohne daß eine Nachbehandlung der hergestellten Polymergele mit weiteren ehemischen Verbindungen notwendig wäre.

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß synthetische Polymerisate auf Aerylsäurebasis mit gewünschten Eigenschaften und extrem niedrigem Restmonomergehalt durch radikalische Polymerisation in wäßriger Lösung bergestellt werden können, wenn beim Ansetzen der zu polymerisierenden Monomermischung das Salz mindestens einer Stickstoffverbindung verwendet wird und nachträglich eine Erwärmung der Polymerisate bei 120 bis 240°C, bevorzugt bei 140 bis 180°C stattfindet. Die Polymerisate nach dem erfindungsgemäßen Verfahren weisen einen äußerst niedrigen Gehalt an Restmonomeren auf, der vorzugsweise unter 50 ppm, insbesondere unter 30 ppm liegt. Von besondere Bedeutung ist die Tatsache, daß das als toxikologisch bedenklich eingestuffe Aerylamid auf einen Restgehalt von unter 10 ppm abgesenkt werden kann.

Als geeignete Salze von Stickstoffverbindungen können vor allem die Salze von Ammoniak, von Hydroxylamin, von aliphatischen Mono- und Polyaminen, insbesondere von aliphatischen C₁-C₁₀-Aminen, von cycloaliphatischen Mono- und Polyaminen, insbesondere von cycloaliphatischen C₆ bis C₁₂-Aminen, von aromatischen Mono- und Polyaminen, insbesondere von aromatischen C₆ bis C₁₂-Aminen, von heterocyclischen Aminen und von Alkanolaminen sowie deren

1

Mischungen verwendet werden. Insbesondere werden die Salze von Ammoniak, Monocthanolamin und Diethanolamin bevorzugt verwendet.

Als salzbildende saure Komponente der erfindungsgemäß einzusetzenden Aminsalze sind anorganische und organische Säuren geeignet. Insbesondere bilden als anorganische Säuren Fluß-, Salz-, Brom- und Jodwasserstoffsäure, Schwefelsäure, schweflige Säure, Sulfoxylsäure, Ortho-Phosphorsaure, phosphorige Saure, Salpetersaure, salpetrige Säure das Gegenion. Organische Säuren können sieh 10 von aliphatischen, aromatischen und gemischt aliphatisch/ aromatischen Verbindungen ableiten. Sie enthalten vorzugsweise die Carboxylgruppe und/oder Säurefunktionen die vom Schwesel bzw. Phosphor gebildet werden, wobei auch mehrere Säuregruppen im Molekül vorhanden sein können. Auch die Anhydride der Säuren können eingesetzt werden. Beispielhaft seien aus der Gruppe der aromatischen Säuren Benzoesäure, Phthalsäuren, o-, m- bzw. p-Toluolsulfonsäure, Toluolsulfinsäure, Styrolsulfonsäure, 2-hydroxy-2phenyl-äthan-1-sulfonsäure und aus der Gruppe der alipha- 20 tischen Säuren Ameisen-, Essig-, Propion-, Butter-, Hydroxypropion, (Meth)acryl, Vinylessig-, Croton-, Malein-, Fumar-, Acrylamidopropansulfon-, Milch-, Oxal-, Malon-, Bernstein-, Wein-, Glutar- und Asparaginsäure genannt.

Die erfindungsgemäßen Aminsalze können auch Mi- 25 schungen aus Aminsalzen mit verschiedenen, der vorgenannten Säuregegenionen sein.

Die Anwendungskonzentration der Salze der Stickstoffverhindungen bezogen auf die Monomerlösung liegt vorzugsweise in dem Bereich von 2 bis 35 Gew.-%, besonders 30 bevorzugt zwischen 5 bis 20 Gew.-%.

Um eine wirtschaftliche Herstellung der Polymerisate zu erreichen, wird die Polymerisation mit solchen Initiatoren durchgeführt, die bei relativ niedrigen Ibmperaturen zerfallen. Als übliche Initiatoren werden anorganische oder organische Peroxide oder Redoxsysteme verwendet. Bei der Polymerisation in wäßriger Phase werden anorganische Peroxide wie Peroxidisulfate alleine oder in Verbindung mit einer reduzierenden Komponente häufig benutzt.

Die Polymerisation kann mit einem Redox-Initiatorsystem oder durch Photopolymerisation gestartet werden. Das Redox-Initiatorsystem hesteht meistens aus zwei Komponenten, einer anorganischen oder organischen peroxidhaltigen Verbindung und einer reduzierenden Komponente, wie z. B. Sulfit, Hydrosulfit, Thiosulfat, Sulfinsäure, Ascorbin- 45 säure und ihre Salze, Kupfer-, Eisen(II)- oder Mangansalze. Als anorganische Peroxidverbindungen können die Alkalimetall- oder Ammoniumperoxide, wie z. B. Kaliumperoxidisulfat, Wasserstoffperoxid oder organische Peroxide wie z. B. Benzoylperoxid, Butylhydroperoxid verwendet werden. Meistens wird die Polymerisation mit einem Redox-Initiatorsystem gestartet. Zusätzlich zu diesem Initiatorsystem können noch weitere Initiatoren verwendet werden. Für die Photopolymerisation, die durch das UV-haltige Licht iniziiert werden kann, werden sog. Photoinitiatoren wie z. B. Benzoin oder Benzoinderivate, wie Benzoinether, Benzil und seine Derivate, wie z. B. Benzilketale, Acryldiazoniumsalze, Azoinitiatoren wie z. B. 2,2'-Azobis(isobutyro)nitril, 2,2'-Azobis(2-amidinopropan)-hydrochlorid oder Acetophenonderivate verwender. Die Mengen an der peroxidhalti- 60 gen Komponente und an der reduzierenden Komponente können sich im Bereich von 0,0005 bis 0,5 Gew.-%, vorzugsweise von 0,001 bis 0, 1 Gew.-% (bcz. auf die Monomerlösung) und an den Photoinitiatoren im Bereich von 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bevorzugt von 0,002 bis 0,05 Gew.-% (bez. auf die Monomerlösung) bewegen.

Als Monomere kommen in Frage in erster Linic Acrylsäure, Acrylamid, Methacrylsäure und Methacrylamid, die alleine zu Homopolymerisaten oder zu Mischpolymerisaten polymerisiert werden, ferner aber auch andere wasserlösliche Monomeren, wie Acrylnitril, Mcthacrylnitril, N,N-Dimethylacrylamid, Vinylpyridin, Vinylacetat sowie weitere wasserlösliche polymerisationsfähige Säuren und ihre Salze, insbesondere die Malein-, Furnar-, Itacon-, Vinylsulfon- oder Acrylamidomethylpropansulfonsäure; ferner hydroxygruppenhaltige Ester polymerisationsfähiger Säuren, inshesondere die Hydroxyethyl- und hydroxypropylester der Aeryl- und der Methaerylsäure verwendet werden können; weiter aminogruppenhaltige und ammoniumgruppenhaltige Ester und Amide polymerisationsfähiger Säuren wic die Dialkylaminoester, insbesondere die Dimethyl- und die Diethylaminoalkylester der Acryl- und der Methacrylsäure, sowie die Trimethyl- und Trimethylammoniumalkylester sowie die entsprechenden Amide. Die vorstehenden Monomeren können allein zu Homopolymerisaten oder untereinander gemischt zu Mischpolymerisaten polymerisiert werden. In geringen Mengen können noch zusätzlich wasserunlösliche Monomere mit den vorstehenden Monomeren copolymerisiert werden wie die Ester der Acryl- und/oder Methacrylsäure mit C1-C10-Alkoholen, Styrol und alkylierte Styrole. Im allgemeinen liegt der Anteil an den wasserlöslichen Monomeren bei 60 bis 100 Gcw.-%, bezogen auf die Gesamtheit der Monomeren. Die wasserunlöslichen (hydro-

der Monomeren aus.

Die sauren Monomerbestandteile können vor der Polymensation neutralisiert werden, wobei der Neutralisationsgrad bevorzugt zwischen 10 und 100 Mol% liegt, insbesondere zwischen 50 und 90 Mol%. Als Basen kommen für die Neutralisation alle gängigen anorganischen und organischen Verbindungen in Betracht, insbesondere werden bevorzugt Natronlauge, Kalilauge, Ammoniak (Ammoniumhydroxid), Alkanolamine und Alkylamine sowie deren Gemische. Auch die Verwendung von Basen mehrwertiger Metallionen, wie beispielsweise Calciumhydroxid, ist in einem gewissen Rahmen möglich, wobei allerdings zu beachten ist, daß wichtige Polymereigenschaften wie die Löslichkeit oder das Absorptionsvermögen nicht ungewollt verändert werden.

phoben) Monomeren machen in der Regel 0 bis 40 Gew.-%

Zusammen mit den o.g. Monomeren können noch in geringen Anteilen vernetzende Monomere wie z.B. Monomere mit mehr als einer reaktionsfähiger Gruppe im Molckül polymerisiert werden. Dabci entstehen teilvernetzte Polymerisate, die nicht mehr in Wasser löslich sondern nur quellbar sind. Als vernetzende Monomere seien bi- oder mehrfunktionelle Monomerc, z. B. Amide wie das Methylenbisacryl- bzw. -methacrylamid oder Ethylenbisacrylamid, ferner Ester von Polyolen und alkoxylierten Polyolen, wie Diacrylate oder Triacrylate z. B. Butandiol- oder Ethylenglykoldiacrylat, Polyglykol-di-(meth)acrylate, Trimethylolpropantriacrylat, Di- und Triacrylatester des, vorzugsweise mit 1 bis 30 Mol Alkylenoxid oxalkylierten (ethoxylicrien) Trimethylolpropans, Acrylat- und Methacrylatester von Glyccrin und Pentaerythrit, sowie des mit vorzugsweise .1 bis 30 Mol Ethylenoxid oxethylicaten Glycerins und Pentaerythrits, ferner Allylverbindungen wie Allyl(meth)acrylat, alkoxylicrtcs Allyl(meth)acrylat mit vorzugsweise 1 bis 30 Mol Ethylenoxid umgesetzt, Triallyleyanurat, Maleinsäurediallylester, Polyallylester, Tetraallyloxiethan, Triallylamin, Ictraallylethylendiamin, Allylester der Phosphorsäure bzw. phosphorigen Säure, ferner vernetzungsfähige Monomere, wie die N-Methylolverbindungen von Amiden wie dem Methaerylamid bzw. Aerylamid und die davon abgeleiteten Äther. Der Anteil an den vernetzenden Comonomeren liegt bei 0 bis 10 Gew.-%, bevorzugt bei 0,01 bis 3,0 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtheit der Monomeren.

4

Die wasserabsorbierenden polymeren Absorptionsmittelworden unter Verwendung von mindestens einem Vernetzer erhalten. Als Vernetzer werden solche Verbindungen verwendet, die mindestens 2 oder mehr funktionelle Gruppen (Doppelbindungen, Epoxygruppen) enthalten und in der '5 Lage sind, sich während der Polymerisation in die wachsenden Polymerketten einzubauen. Damit entstehen im Polymerisat an verschiedenen Stellen Vernetzungspunkte, die die einzelnen Polymerketten zusammenhalten und bewirken, daß in einer Flüssigkeit die Polymerpartikel nur quellen 10 können und sich nicht in der Flüssigkeit auflösen. Durch die chemische Struktur des Vernetzers, die Anzahl der Vernetzungsstellen, aber auch durch ihre Verteilung in den Polymerketten werden die Eigenschaften des vernetzten Polymeren bestimmt. Bei optimalem Einbau des Vernetzers in das 15 Polymerisat entstehen vernetzte Polymerisate, die die Vernetzungsstellen gleichmäßig verteilt haben, so daß kaum michtvernetzte Regionen oder sogar unvernetzte (d. h. wasserlösliche) niedermolekulare Anteile im Polymerisat vorhanden sind. Eine gleichmäßige Verteilung der Vernet- 20 zungsstellen im Polymerisat führt zu einem Produkt, daß auch ein optimales Rückhaltevermögen für wäßrige Flüssigkcitch, sowie eine optimale Gelfestigkeit im gequollenen Zustand aufweist.

ì

Die Polymerisation wird bevorzugt in wäßriger Lösung 25 diskontinuierlich in einem Polymerisationsgefäß oder kontinuierlich auf einem endlosen Band, z. B. gemäß DB 35 44 770, durchgeführt. Bei einem praktisch adiabatischen Verlauf der Polymerisation entsteht bei entsprechender Anfaugskonzentration von 15 bis 50 Gew. % der Monomeren ein wäßriges Polymergel. Durch die Wahl der Anfangsmonomerkonzentration und der entsprechenden niedrigen Starttemperatur im Temperaturbereich von 0 bis 50°C, bevorzugt von 5 bis 25°C, kann die Polymerisation so geführt werden, daß die Maximaltemperatur im entstehenden 35-wäßrigen Polymergel gut beherrschbar ist.

Das hergestellte Polymerisat wird nach dem erfindungsgemäßen Verfahren bei einer Temperatur von 120–240°C, bevorzugt bei 140–180°C erwärmt, um den niedrigen Restmonomergehalt zu erzielen. Dabei ist zu beachten, daß nicht durch eine übermäßig hohe Temperatur oder Zeit andere, wesentliche Produkteigenschaften des Polymerisates geschädigt werden. Der optimale Zeitbedarf für die Erwärmung hängt von der Konzentration der Stickstoffverbindung und der Höhe der Temperatur ab und kann mit wenigen Versuchen ermittelt werden. In den meisten Fällen ist ein Zeitraum zwischen 10 Minuten und 2 Stunden ausreichend, bevorzugt zwischen 10 Min. und 1 Stunde.

Die Polymerisate werden in die für die verschiedenen Anwendungen erforderlichen Siebfraktionen aufgeteilt. Bei- 50 spielsweise sind für die Anwendung von vernetzten Polymerisaten als Absorber im Hygienebereich Kornverteilungen von 0,2 bis 1 mm bevorzugt, im Agrarbereich werden bevorzugt Produkte im Bereich 0,2 bis 3 mm und für die löslichen Polymere im Flockungsmittelbereich bevorzugt Produkte im Bereich von 0,1 bis 1,2 mm angewandt.

Der niedrige Restmonomergehalt bringt den erfindungsgem

ßen Polymerisaten gegen

über den bekannten und nach dem Stand der Technik hergestellten Polymeren folgende Vorteile:

1. Die Polymerisate können zur Herstellung von solchen Absorptionsmaterialien verwendet werden, bei welchen ein extrem niedriger Restmonomergehalt aus toxikologischen Gründen, wie z. B. bei den Superabsorptionsmitteln für Hygieneindustrie (Windeln, Inkontinenzprodukte), Lebensmittelindustrie (Verpakkungen), bei Bodenverbesserungsmitteln usw., ver-

angt wird.

2. Die Polymerisate können auch zur gesteuerten Abgabe der in das Polymerisat nachträglich eingebundenen oder im Polymerisat enthaltenen weiteren Substanzen an andere Körper, wie z. B. beim Dosieren von Arzneimitteln in der Humanmedizin, beim Dosieren der Nährstoffe (Düngemitteleffekt) an Pflanzen, Insektizidmitteln und Herbiziden in wäßrigem Medium, bevorzugt auf großen Wasserflächen, verwendet werden, ohne daß größere Mengen an toxikologisch bedenklichen Restmonomeren in die Umwelt gelangen.

3. unvernetzte, wasserlösliche Polymerisate mit niedrigem Restmonomergehalt können auch für solche Anwendungen eingesetzt werden, wo aus toxikologischen Gründen extrem medrige Restmonomergehalte verlangt werden, wie bei Trinkwasseraufbereitung, bei der Verwendung als Verdickungsmittel in der Lebensmittelindustrie, Dosieren von Arzneimitteln usw.

Die Einbindung von Nährstoffen für Pflanzen, Herbiziden, Insektizidmitteln, Desinfektionsmitteln, Arzneimitteln, antibakteriellen Mitteln, sowie von anderen Substanzen in das Polymerisat kann durch Zusatz dieser Verbindungen direkt zur Monomerlösung erfolgen, wenn der Polymerisationsverlauf dadurch nicht gestört wird. Wenn aber diese Substanzen die Polymerisation beeinflussen, dann muß ihre Einbindung erst während der Polymerisation oder nach der benedeten Polymerisation durch eine Einarbeitung von diesen Substanzen in das bereits hergestellte Polymergel z. B. nach den DE 40 29 591, DE 40 29 592 oder DE 40 29 593 erfolgen.

Beispiele .

Bestimmung des Aufnahmevermögens

In ein 250 ml Becherglas mit 200 ml Fertilizer-Lösung (Peters®Professional Fertilizer, Fa. Grace-Sierra Horticultural Products Comp., Pennsylvania, USA) wird unter Rühren 1 g Polymer gegeben. Nach einer Rührzeit von 15 Minuten wird der Magnetrührer abgestellt und 45 Minuten stehengelassen. Der Inhalt des Becherglases wird sodann über ein Sieb mit der Maschenweite 0,3 mm geschüttet, wobei das durch die Fertilizer-Lösung gequollene Polymer auf dem Sieb verbleibt. Aus der Differenz zwischen der ursprünglich eingesetzten Lösungsmenge von 200 ml und der Menge an Lösung, die das Sieb passiert hat, errechnet man die durch das Polymer absorbierte Menge Pertilizer-Lösung in ml/g Polymer.

Bestimmung des Restmonomergehaltes

Die Restmonomerbestandteile Acrylamid und Acrylsäure werden an wäßrigen Auszügen der Polymere durch HPLC mit internen Standards ermittelt.

Beispiel 1

In einem Polymerisationsgefäß wurden zunächst in 230 g
60 Wasser 146,5 g Acrylsäure, 372 g Acrylamidlösung
(40 Gew.-%) 6,9 g Acrylamidopropansulfonsäure und 0,9 g
Methylenbisacrylamid mit 180 g Kalilauge (45%ig) bis zu
einem Neutralisationsgrad von 70% neutralisiert. Nach Zugabe von 59,3 g Ammoniumchlorid wurde die Monomerlösung auf 10°C gekühlt und mit Stickstoff ausgeblasen. Nach
der Zugabe der Initiatorlösungen (1,0 g Natriumperoxodisulfat, 0,2 g 2,2'-Azobis(2-methylpropionamidin)dihydrochlorid in je 20 ml Wasser und 0,05 g Irgacure® 651 (Photoi-

•

nitiator, Fa. Ciba-Geigy) in 2 g Acrylsäure) wurde die Polymerisation mit UV-Licht gestartet. Die Maximaltemperatur von 104°C wurde innerhalb von 6 Minuten erreicht. Nach der beendeten Polymerisation wurde das Polymer bei 160°C für 1,5 h erwärmt, gemahlen und auf die gewünschte Kornfraktion von 200 bis 1000 µm gesiebt. Das Aufnahmevermögen betrug 74 inl/g an 0,1%iger Fertilizer-Lösung (Peters®Professional Fertilizer, Fa. Grace-Sierra Horticultural Products Comp., Pennsylvania, USA) und der Restmonomergehalt lag bei 10 ppm Acrylsäure und 5 ppm Acrylamid.

Beispiel 2

Die Monomerlösung gemäß Beispiel 1 wurde mit 180 g Kalilauge (45%ig) bis zu einem Neutralisationsgrad von 15 70% neutralisiert. Nach Zugabe von 89 g Ammoniumchlorid wurde die Monomerlösung auf 10°C gekühlt und mit Stickstoff ausgeblasen. Nach der Zugabe der Initiatorlösungen gemäß Beispiel 1 wurde die Polymerisation mit UV-Licht gestartet. Die Maximaltemperaur von 104°C wurde innerhalb von 8 Minuten erreicht. Nach der beendeten Polymerisation wurde das Polymer bei 160°C für 1,5 h crwärmt und auf die gewünschte Komfraktion gemahlen. Das Aufnahmevermögen betrug 67 ml/g an 0,1%iger Fertilizer Lösung und der Restmonomergehalt lag bei 10 ppm Acrylsäure und 5 ppm Acrylamid.

Buispiel 3

In einem Polymerisationsgefäß wurden 155 g Wasser mit 30 742 g Acrylamidlösung (40 Gew.-%) vermischt. Nach der Zugabe von 0,34 g Diethylentriaminpentaessigsäure-Na-Salz (40%ig) und 59,3 g Ammoniumchlorid wurde die Monomerlösung auf 5°C gekühlt und mit Stickstoff ausgeblasen. Nach der Zugabe der Initiatorlösungen (1,0 g Natrium- 35 peroxodisulfat, 0,2 g 2,2'-Azobis(2-methylpropionamidin)dihydrochlorid in je 20 ml Wasser und 0,05 g Irgacure® 651 (Photoinitiator, Fa. Ciba-Geigy) in 2 g Acrylsäure) wurde die Polymerisation mit UV-Licht gestartet. Die Maximaltemperatur von 102°C wurde innerhalb von 10 Minuten 40 erreicht. Nach der beendeten Polymerisation wurde das Polymer bei 140°C für 1,5 h crwärmt, gemahlen und auf die gewünschte Kornfraktion von 200 bis 1000 µm gesiebt. Der Restmonomergehalt lag bei 3 ppm Acrylsäure und 10 ppm Acrylamid.

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung wasserlöslicher bzw. wasserquellbarer synthetischer Polymerisate durch radikalische Polymerisation von Aerylsäure- und/oder Aerylsäurederivaten in wäßriger Lösung, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerisate aus einer Monomerlösung entstehen, zu der mindestens eine Stickstoffverbindung vor oder während der Polymerisation 55 in Form ihres Salzes zugesetzt wurde, und daß nach der Polymerisation das entstandene Polymer bei einer Temperatur von 120 bis 240°C erwärmt wird, wodurch Polymerisate mit einem sehr niedrigen Restmonomergehalt erhalten werden.

gehalt erhalten werden.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Stickstoffverbindung Salze von Ammoniak, Hydroxylamin, Alkanolaminen oder Alkylaminen bzw. deren Gemische verwendet werden.

3. Verfahren nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Stickstoffverbindung bevorzugt Salze von Ammoniak, Mono- oder Diethanolamin hzw. deren Gemische verwendet werden. 8

4. Verfahren nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Stickstoffverbindung in ihrer Salzform in einer Konzentration von 2 bis 35,0 Gew.-%, bevorzugt von 5 bis 20 Gew.-%, bezogen auf die Mopomerlösung verwendet wird.

5. Verfahren nach Anspruch 1 bis 4 dadurch gekennzeichnet, daß Monomere auf Basis der Aerylsäure, Methaerylsäure oder Derivaten dieser Carbonsäuren polymerisiert werden, vorzugsweise als Homo- oder Copolymerisate der Aeryl-, Methaerylsäure, Aerylamidopropansulfonsäure, den Alkali- oder Ammoniumsalzen dieser Carbonsäuren, des Aeryl- oder Methaerylamids und deren Derivaten, des Vinylpyrrolidons, sowie als Copolymerisate untereinander oder mit anderen nur teilweise wasserlöslichen Monomeren wie z. B. Vinylacetat verwendet werden.

 Verfahren nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich wenigstens ein Vernetzer auf Basis eines bi- oder polyfunktionellen Monomers verwendet wird.

Verfahren nach Anspruch 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das hergestellte Polymer bei einer 'lemperatur von 140 bis 180°C erwärmt wird.

8. Verfahren nach Anspruch 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß Polymerisate mit einem Gehalt an Restmonomer von kleiner 50 ppm, bevorzugt kleiner 30 ppm entstehen.

9. Verfahren nach Anspruch 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß Polymerisate mit einem Restgehalt an Acrylamid von kleiner 10 ppm entstehen.

10. Polymere auf Basis von Acrylsäure- und/oder Acrylsäurederivaten, erhalten nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9.

11. Verwendung der Verfahrensprodukte nach Anspruch 1 bis 9 zur Aufnahme und/oder Zurückhaltung von Wasser und/oder wäßrigen Lösungen, Urin und Körperflüssigkeiten, zur nachfolgenden gesteuerten Abgabe von Wasser und/oder der in wäßrigem Medium gelösten Substanzen, zur Herstellung von Hygieneprodukten, zur Trinkwasseraufbereitung, als Verdickungsmittel, als Dispergator und als Flockungsmittel für die Abwasseraufbereitung.